## PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2003-260363

(43)Date of publication of application: 16.09.2003

(51)Int.Cl.

B01J 31/22 C07C231/10 C07C233/47 / C07B 53/00 C07B 61/00 C07M 7:00

(21)Application number: 2002-064926 (71)Applicant: JAPAN SCIENCE &

**TECHNOLOGY CORP** 

(22)Date of filing:

11.03.2002

(72)Inventor: KOBAYASHI OSAMU

# (54) NEW CHIRAL COPPER CATALYST AND METHOD FOR MANUFACTURING N-ACYLATED AMINOACID DERIVATIVE BY USING THE SAME

## (57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a catalyst system which makes efficient, easy and stereoselective Mannich reaction possible from an N-acylimino ester as the starting material.

SOLUTION: A new chiral copper catalyst expressed by formula (I) is used. In formula (I), R1 and R2 are same or different groups and each represents an aromatic hydrocarbon group which may have a substituent.

**LEGAL STATUS** 

[Date of request for examination]

11.03.2002

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

3780218

[Date of registration]

10.03.2006

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁 (JP)

## (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-260363 (P2003-260363A)

(43)公開日 平成15年9月16日(2003.9.16)

(51) Int.Cl.7	酸別記号	FΙ	ゲーマコート*	(参考)
B 0 1 J 31/22		B 0 1 J 31/22	Z 4G(	69
C 0 7 C 231/10		C 0 7 C 231/10	4 H (	06
233/47		233/47	4H0	39
// C07B 53/00		C 0 7 B 53/00	В	
61/00	300	61/00	300	
		審査請求 有 請求項の数9	OL (全 10 頁) 最終	と質に続く

(21)出願番号

特願2002-64926(P2002-64926)

(22) 出顧日

平成14年3月11日(2002.3.11)

特許法第30条第1項適用申請有り 2002年1月10日 発 行の「ORGANIC LETTERS 2002, Vo 1.4, No.1,」に発表 (71)出願人 396020800

科学技術振興事業団

埼玉県川!]市本町4丁目1番8号

(72)発明者 小林 修

東京都千代田区猿楽町1-6-6-702

(74)代理人 100093230

弁理士 西澤 利夫

最終頁に続く

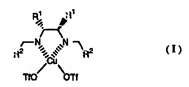
### (54)【発明の名称】 新規キラル銅触媒とそれを用いたN-アシル化アミノ酸誘導体の製造方法

#### (57)【要約】

【課題】 N-アシルイミノエステルを出発物質とする効率よく、簡便な立体選択的Mannich型反応を可能とする触媒系を提供する。

【解決手段】 次式(I)

#### 【化1】



(ただし、R<sup>1</sup>およびR<sup>2</sup>は、同一または別異に置換基を 有していてもよい芳香族炭化水素基である)で表される ことを特徴とする新規キラル銅触媒を用いる。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 次式(I)

【化1】

(ただし、R<sup>1</sup>およびR<sup>2</sup>は、同一または別異に置換基を 有していてもよい芳香族炭化水素基である)で表される ことを特徴とする新規キラル銅触媒。

【請求項2】 トリフルオロメタンスルホン酸銅と次式 (II)

【化2】

(ただし、R<sup>1</sup>およびR<sup>2</sup>は、同一または別異に置換基を 有していてもよい芳香族炭化水素基である)で表される 配位子を混合して得られる新規キラル銅触媒。

【請求項3】 R<sup>1</sup>はフェニル基である請求項1または 2のいずれかの新規キラル銅触媒。

【請求項4】 R<sup>2</sup>は1-ナフチル基である請求項1ないし3のいずれかの新規キラル銅触媒。

【請求項5】 エナンチオ選択的にN-アシル化アミノ 酸誘導体を製造する方法であって、次式(III)

【化3】

(ただし、R<sup>3</sup>、R<sup>4</sup>は同一または別異に置換基を有していてもよい鎖状炭化水素基である)で表されるN-アシルイミノエステルと、次式(IV)

【化4】

(ただし、R<sup>5</sup>は置換基を有していてもよい芳香族炭化水素基、R<sup>6</sup>はトリアルキルシリル基、R<sup>7</sup>は水素原子または置換基を有していてもよい炭化水素基である)で表されるシリルエノールエーテルを、次式(I) 【化5】

(ただし、R<sup>1</sup>およびR<sup>2</sup>は、同一または別異に置換基を 有していてもよい芳香族炭化水素基である)で表される キラル銅触媒の存在下に反応させることを特徴とするN -アシル化アミノ酸誘導体の製造方法。

【請求項6】 エナンチオ選択的にN-アシル化アミノ 酸誘導体を製造する方法であって、次式(III) 【化6】

(ただし、R<sup>3</sup>、R<sup>4</sup>は同一または別異に置換基を有していてもよい鎖状炭化水素基である)で表されるN-アシルイミノエステルと、次式(IV)

【化7】

(ただし、R<sup>5</sup>は置換基を有していてもよい芳香族炭化 水素基、R<sup>6</sup>はアルキル基、R<sup>7</sup>は水素原子または置換基 を有していてもよい炭化水素基である)で表されるアル キルビニルエノールエーテルを、次式(I)

【化8】

(ただし、R<sup>1</sup>およびR<sup>2</sup>は、同一または別異に置換基を 有していてもよい芳香族炭化水素基である)で表される キラル銅触媒の存在下に反応させ、酸処理することを特 徴とするN-アシル化アミノ酸誘導体の製造方法。

【請求項7】 キラル銅触媒は、トリフルオロメタンスルホン酸銅と次式(II)

【化9】

(ただし、R<sup>1</sup>およびR<sup>2</sup>は、同一または別異に置換基を 有していてもよい芳香族炭化水素基である)で表される 配位子を混合して得られる請求項5または6のいずれか のN-アシル化アミノ酸誘導体の製造方法。

【請求項8】 キラル銅触媒において、R<sup>1</sup>はフェニル 基である請求項5ないし7のいずれかのN-アシル化ア ミノ酸誘導体の製造方法。

【請求項9】 キラル銅触媒において、R<sup>2</sup>は1-ナフチル基である請求項5ないし8のいずれかのN-アシル化アミノ酸誘導体の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】この出願の発明は、新しい銅 触媒とそれを用いたN-アシル化アミノ酸誘導体の製造 方法に関するものである。さらに詳しくは、この出願の 発明は新規キラル銅錯体と、それを用いてエナンチオ選 択性高くN-アシル化アミノ酸誘導体を製造する不斉M nnich型反応に関するものである。

#### [0002]

【従来技術とその課題】自然界には、多くの重要なNー アセチルアミノ酸誘導体が存在する。例えば、カルシウ ム拮抗性を有する蘭藻類Scytonema sp. (strain U-3-3) の主な代謝生成物であるScytonemin A (Helms, G.L; Mo ore, R.E., Niemczura, W.P., Patterson, G.M.L., Tom er, K.B., Gross, M.L., J.Org. Chem. 1998, 53, 129 8)、Theonella属の海生海綿体由来の抗菌性ペプチドで あるTheonellamide F (Matusnaga, S., Fusetani, N., Hashimoto, K., Walchli, M., J.Am. Chem. Soc. 1989, 1 11, 2582)、スフィンゴ脂質 (Dickson, R. C. Annu. R ev. Biochem. 1998, 67, 27) を始めとする多くのもの が単離、報告されている (Humphrey, .M., Chamberlin, A.R., Chem. Rev. 1997, 97, 2243; von Dohren, H., K eller, U., Vater, J., Zocher, R. Chem. Rev. 1997, 9 7, 2675; Koltr, T., Sandhoff, K. Angew. Chem., Int. Ed. 1999, 38, 1532など)。

【0003】この出願の発明者らは、中でも、動物細胞におけるスフィンゴミエリン(SM)合成に特異的に作用し、スフィンゴ脂質の細胞内輸送を抑制する物質として報告されている、セラミド類似体のN-(3-Hydroxy-1-hydroxymethyl-3-phenylpropyl)dodecanamide (HPA-12) (Yasuda, S., Kitagawa, H., Ueno, M., Ishitani, H., Fukasawa, M., Nishijima, M., Kobayashi, S, Hanada, K. J.Biol.Chem. 2001, 276, 43994-44002)に注目した。このような物質を立体選択性高く合成することができれば、スフィンゴミエリン(SM)合成サイトから小胞体へのセラミド輸送の抑制剤として作用し、細胞死を抑制することが可能となると期待される。

【0004】HPA-12のような天然化合物やその類 似化合物を化学合成によって生産する方法としては、α ーイミノエステルとエノラートの立体選択的Mannich型 反応 (Kobayashi, S., Ishitani, H. Chem. Rev. 1999, 99, 1069) が効率的である。発明者らは、最近、ジル コニウム触媒による立体選択的Mannich型反応方法を開 発し、報告している (Ishitani, H., Ueno, M., Kobaya shi, S. J. Am. Chem. SOc. 1997, 119, 7153; Kobayashi, S., Ishitani, H., Ueno, M. J. Am. Chem. Soc. 1998, 12 0, 431; Ishitani, H., Ueno, M., Kobayashi, S. J.A m.Chem.Soc. 2000, 122, 8180; Kobayashi, S., Ishita ni, H., Yamashita, Y., Ueno, M., Shimizu, H. Tetra hedron 2001, 57, 861) atc.  $\alpha - 1 \le J \pm 2 \pm 2 \pm 3 = 1$ 不斉マンニッヒ反応に関しても多くの報告がなされてい る (例えば、Hagiwara, E., Fujii, A., Sodeoka, M. J.Am. Chem. Soc. 1998, 120, 2474; Ferraris, D., Youn g,B., Dudding, T., Lectka, T. J.Org.Chem. 1999, 6

4,2168他)。

【0005】しかし、これら公知の反応方法では、生成物からN-保護基をはずし、さらにアシル化する必要があり、煩雑な操作を要するものであった。

【0006】そこで、より効率的な反応方法として、Nーアシルイミノエステルをエノラートと反応させてNーアシル化アミノ酸誘導体を直接得る方法が検討された。しかし、出発物質として用いられるNーアシルイミノエステルの多くは、不安定であり、有機合成への適用範囲が限定されていたのが実情である。

【0007】したがって、この出願の発明は、以上のとおりの問題点を解決し、Nーアシルイミノエステルを出発物質とする効率よく、簡便な立体選択的Mannich型反応を可能とする触媒系を提供することを課題としている。また、この出願の発明は、このような触媒を用いてスフィンゴミエリン合成サイトから小胞体へのセラミド輸送の抑制剤として作用し、細胞死を抑制する(1R、3R)Nー(3ーヒドロキシー1ーヒドロキシメチルー3ーフェニルプロピル)ドデカンアミド(HPA-12)を始めとするNーアシル化アミノ酸誘導体の製造方法をも提供する。

#### [0008]

【課題を解決するための手段】この出願の発明は、以上 のとおりの課題を解決するものとして、まず、第1に は、次式(I)

[0009]

【化10】

【0010】(ただし、R<sup>1</sup>およびR<sup>2</sup>は、同一または別 異に置換基を有していてもよい芳香族炭化水素基であ る)で表されることを特徴とする新規キラル銅触媒を提 供する。

【0011】第2には、この出願の発明は、トリフルオロメタンスルホン酸銅と次式(II)

[0012]

【化11】

$$\begin{array}{cccc}
R_{1}^{1} & H^{1} \\
& & & \\
H^{2} & & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& &$$

【0013】(ただし、R<sup>1</sup>およびR<sup>2</sup>は、同一または別 異に置換基を有していてもよい芳香族炭化水素基であ る)で表される配位子を混合して得られる新規キラル銅 触媒を提供する。

【0014】また、この出願の発明は、第3には、R<sup>1</sup>がフェニル基である前記いずれかの新規キラル銅触媒

を、第4には、R<sup>2</sup>が1-ナフチル基である前記いずれかの新規キラル銅触媒を提供する。

【0015】さらに、この出願の発明は、第5には、エナンチオ選択的にN-アシル化アミノ酸誘導体を製造する方法であって、次式(III)

[0016]

【化12】

【0017】(ただし、R<sup>3</sup>、R<sup>4</sup>は同一または別異に置 換基を有していてもよい鎖状炭化水素基である)で表さ れるN-アシルイミノエステルと、次式(IV)

[0018]

【化13】

【0019】(ただし、R<sup>5</sup>は置換基を有していてもよい芳香族炭化水素基、R<sup>6</sup>はトリアルキルシリル基、R<sup>7</sup>は水素原子または置換基を有していてもよい炭化水素基である)で表されるシリルエノールエーテルを、次式(I)

[0020]

【化14】

【0021】(ただし、R<sup>1</sup>およびR<sup>2</sup>は、同一または別異に置換基を有していてもよい芳香族炭化水素基である)で表されるキラル銅触媒の存在下に反応させることを特徴とするN-アシル化アミノ酸誘導体の製造方法を提供する。

【0022】この出願の発明は、また、第6には、エナンチオ選択的にN-アシル化アミノ酸誘導体を製造する方法であって、次式(III)

[0023]

【化15】

【0024】(ただし、R3、R4は同一または別異に置 換基を有していてもよい鎖状炭化水素基である)で表さ れるN-アシルイミノエステルと、次式(IV)

[0025]

【化16】

【0026】(ただし、R<sup>5</sup>は置換基を有していてもよい芳香族炭化水素基、R<sup>6</sup>はアルキル基、R<sup>7</sup>は水素原子または置換基を有していてもよい炭化水素基である)で表されるアルキルビニルエノールエーテルを、次式

(I)

[0027]

【化17】

【0028】(ただし、R<sup>1</sup>およびR<sup>2</sup>は、同一または別異に置換基を有していてもよい芳香族炭化水素基である)で表されるキラル銅触媒の存在下に反応させ、酸処理することを特徴とするN-アシル化アミノ酸誘導体の製造方法を提供する。

【0029】この出願の発明は、第7には、キラル銅触媒が、トリフルオロメタンスルホン酸銅と次式(II)

[0030]

【化18】

$$\begin{array}{cccc}
R_{i}^{1} & H^{1} \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\$$

【0031】(ただし、R¹およびR²は、同一または別異に置換基を有していてもよい芳香族炭化水素基である)で表される配位子を混合して得られる前記いずれかのN-アシル化アミノ酸誘導体の製造方法を提供する。【0032】そして、この出願の発明は、第8には、キラル銅触媒において、R¹がフェニル基である前記いずれかのN-アシル化アミノ酸誘導体の製造方法を、第9には、キラル銅触媒において、R²が1-ナフチル基である前記いずれかのN-アシル化アミノ酸誘導体の製造方法をも提供する。

[0033]

【発明の実施の形態】この出願の発明では、まず、次式(III)

[0034]

【化19】

【0035】(ただし、 $R^3$ 、 $R^4$ は同一または別異に置換基を有していてもよい鎖状炭化水素基である)で表されるN-アシルイミノエステルと、次式(IV)

[0036]

【化20】

$$\begin{array}{ccc} & \text{OR}^6 \\ & &$$

【0037】(ただし、R5は置換基を有していてもよい芳香族炭化水素基、R6はトリアルキルシリル基、R7は水素原子または置換基を有していてもよい炭化水素基である)で表されるシリルエノールエーテルを、次式(I)

[0038]

【化21】

【0039】(ただし、R<sup>1</sup>およびR<sup>2</sup>は、同一または別異に置換基を有していてもよい芳香族炭化水素基である)で表される新規なキラル銅触媒の存在下に反応させることにより、エナンチオ選択的にN-アシル化アミノ酸誘導体を製造する。また、シリルエノールエーテルの代わりに、前記(IV)におけるR<sup>6</sup>がアルキル基であるアルキルビニルエーテルを用いた場合には、N-アシルイミノエステルと前記のキラル銅触媒の存在下に反応させた後、酸処理させれば、エナンチオ選択性高くN-アシル化アミノ酸誘導体が製造される。

【0040】この新規キラル銅触媒(I)は、トリフルオロメタンスルホン酸銅と次式(II)

[0041]

【化22】

【0042】で表される配位子を、例えば溶液中で混合して得られるものであり、単離されたものを触媒として用いてもよいし、反応溶液中でin situで錯形成させ、調製してもよい。

【0043】この出願の発明の新規キラル銅触媒(I)において、R<sup>1</sup>およびR<sup>2</sup>は、同一または別異に置換基を有していてもよい芳香族炭化水素基であり、とくに限定されない。具体的には、フェニル基、1ーナフチル基、2ーナフチル基等の芳香族炭化水素基、あるいは、4ーメチルフェニル基、3,5ージャブチルフェニル基、4ークロロフェニル基、3,5ージゥブチルフェニル基等の置換基を有する芳香族炭化水素基が好ましく例示される。後述の実施例からも明らかなように、発明者らの研究によれば、とくに、R<sup>1</sup>がフェニル基でR<sup>2</sup>が1ーナフチル基である新規キラル銅触媒は、不斉Mannich型反応における生成物の収率や

エナンチオ選択性が高くなり、好ましい。

【0044】この出願の発明のN-アシル化アミノ酸誘導体の製造方法において、次式(III)

[0045]

【化23】

【0046】のN-アシルイミノエステルにおけるR³およびR⁴は、いずれも鎖状炭化水素基であり、メチル、エチル、n-プロピル、i-プロピル、n-ブチル、i-ブチル、t-ブチル等のアルキル基が例示される。これらの置換基は、不斉Mannich型反応の生成物であるN-アシル化アミノ酸誘導体に反映されることから、目的とするN-アシル化アミノ酸誘導体に応じて適宜選択すればよい。例えば、後述のHPA-12を生成する場合には、R³をC<sub>11</sub>H<sub>23</sub>とすればよい。一方、R⁴については、反応の障害にならなければとくに限定されないが、例えばメチルやエチル等の短鎖アルキル基とすることができる。

【0047】この出願の発明のN-アシル化アミノ酸誘 導体の製造方法は、前記のN-アシルイミノエステル は、次式(IV)

[0048]

【化24】

【0049】の化合物と反応される。このとき、(IV) において、R5は置換基を有していてもよい芳香族炭化 水素基であり、具体的には、フェニル、1-ナフチル、 2ーナフチル、4ーメチルフェニル、3,5ージメチル フェニル、4-クロロフェニル等が例示される。また、 R7は水素原子であってもよいし、メチル、エチル、n ープロピル、iープロピル、nーブチル、iーブチル、 t-ブチル等のアルキル基、シクロヘキシル基、フェニ ル基等の炭化水素基や、これらにハロゲン、S、N、O 等のヘテロ原子や置換基が結合した基から選択される。 一方、R6については、トリメチルシリル基、トリエチ ルシリル基等のトリアルキルシリル基とすることもでき るし、メチル、エチル、n-プロピル、i-プロピル、 nーブチル、iーブチル、tーブチル等のアルキル基と してもよい。R<sup>6</sup>がトリアルキルシリルエーテルの場合 には、(IV) はシリルエノールエーテルとなり、アルキ ル基の場合には、(IV)はアルキルビニルエーテルとな る。(IV)では、とくに、R5は不斉Mannich反応後に生 成物のN-アシル化アミノ酸誘導体中に残留することか ら、目的とするNーアシル化アミノ酸誘導体に応じてR 5を適宜選択すればよい。例えば、後述のHPA-12 を最終目的物とするならば、R5をフェニル基とすれば

よい。

【0050】この出願の発明のN-アシル化アミノ酸誘導体の製造方法において、反応物であるN-アシルイミノエステルとシリルエノールエーテル(またはアルキルビニルエーテル)は、試薬として市販されているものや公知の有機合成方法により合成、単離されるものを用いてもよいし、化合物の単離が難しいものや不安定なものについては、Mannich型反応に際してin situで合成して用いてもよい。

【0051】さらに、この出願の発明のN-アシル化ア ミノ酸誘導体の製造方法において、Mannich型反応は、 前記の新規キラル銅触媒の存在下で行われるものであれ ばよく、その反応条件はとくに限定されない。例えば、 反応は、各種の有機溶媒中で行われることが好ましい。 溶媒は、出発物質であるNーアシルイミノエステルやシ リルエノールエーテル (またはアルキルビニルエーテ ル)、そして触媒を溶解できるものであればよく、反応 温度において固化あるいは分解しないものであればよ く、とくに限定されない。例えば、クロロホルムやジク ロロメタン等の含ハロゲン溶媒等が例示される。反応温 度は、各反応物質が安定で触媒がとくに効率的に作用す る温度範囲であればよく、好ましくは室温以下の低温、 より好ましくは、-100℃~室温程度とする。さら に、具体的な反応操作については、一般的な化学反応に おいて実施される撹拌、分離、精製等の操作が適用でき

【0052】以下、実施例を示してこの出願の発明についてさらに詳細に説明する。もちろん、この出願の発明は、以下の実施例に限定されるものではないことはいうまでもない。

[0053]

【実施例】以下の実施例において、融点は補正せずに表示した。

【0054】また、1Hおよび13CNMRスペクトル

は、特記しない限り、CDC  $1_3$ 中でJEOL JNM-LA300、JNM-LA400、またはJNM-LA500スペクトロメーターにより 測定した。 $^1$ Hでは、テトラメチルシラン(TMS)を内部 標準として用いた( $\delta$ =0)。また、 $^{13}$ Cでは、CDC  $1_3$ を内部標準として用いた( $\delta$ =77.0)。

【0055】IRスペクトルは、JASCO FT/IR-610スペクトロメーターを用いて測定した。

【0056】円旋光性は、JASCO P-1010旋光計により測定した。

【0057】高速液体クロマトグラフィーは、SHIMADZU LC-10AT(液体クロマトグラフ)、SHIMADZU SPD-10A(紫外線検知機)、およびSHIMADZU C-R6Aクロマトパックを用いて行った。

【0058】ガスクロマトグラフィーおよびマススペクトルはSHIMADZU GC-17AおよびSHIMADZU GCMS-QP5050Aを用いて測定した。

【0059】カラムクロマトグラフィーは、Silica gel 60 (Merck社)で、また薄層クロマトグラフィーは、Wak ogel B-5F (和光純薬)を用いて行った。

【0060】いずれの反応もアルゴン下、乾燥させたガ ラス機器を用いて行った。

【 0061】 N-アシルイミノエステル2aおよび2bは対応する $\alpha-$ クロログリシン誘導体(Schmitt, M., Bourg uignon, J., Barlin, G.B., Davies, L.P. Aust. J. Chem. 1997, 50, 719)より得た。

〈実施例1〉 新規キラル銅触媒を用いたNーアシルイミノエステルとアセトフェノン由来のシリルエノールエーテルのMannich型反応

次式(A)にしたがって、N-アシルイミノエステルと アセトフェノン由来のシリルエノールエーテルのMannic h型反応を行った。

[0062]

【化25】

【0063】Cu(OTf)<sub>2</sub> (3.6 mg, 0.01 mmol)を100 ℃の真空下で2時間乾燥させた後、化合物3e (5.4 mg, 0.0011 mmol)のジクロロメタン (1.0 mL)溶液をアルゴン下、室温で加え、得られた薄緑色の液を濃緑色になるまで1.5時間攪拌した。溶液を0℃まで冷却し、シリルエノールエーテル (0.15mmol)のジクロロメタン (1.0 mL)溶液を加えた。

【0064】さらに、N-アシルイミノエステル (2a) (0.1mmol) のジクロロメタン (1.0mL) 溶液を20分間 かけて添加し、反応溶液を0℃で18時間放置した。

【0065】反応溶液にTHF-水を添加し、反応を停止させ、2分間攪拌後、室温まで加温された。飽和NH<sub>4</sub>C 1水溶液を溶液中に加え、ジクロロメタンで抽出した。

【0066】有機層を塩水で洗浄した後、無水硫酸マグネシウム上で脱水し、溶媒を減圧除去した。

【0067】ジクロロメタン(3.0mL) および0.2N HCI のジクロロメタン溶液(1.0 mL)を残渣に加え、反応液を室温で10分間攪拌した後、溶媒を除去して乾燥させた。

【0068】混合物を室温で1時間攪拌し、水(5礼)

およびAcOEt (5ml)で反応を停止した。混合液をAcOEt で抽出した後、有機層を塩水で洗浄し、無水硫酸マグネ シウム上で脱水した。

【0069】溶媒を除去した後、粗生成物をシリカゲル

クロマトグラフィーにより精製し、化合物5aを得た。 【0070】5aの同定結果を表1に示した。 [0071] 【表1】

Ethyl 2-Dodecanoylamino-4-oxo-4-phenylbutyrate (5a):  $[\alpha]^{n}_{D}$  -58.5 (c 1.02, CHCl<sub>3</sub>); mp 50-51 °C; <sup>1</sup>H NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  : 0.88 (t, 3H, J = 6.8 Hz), 1.2-1.4 (m, 19H), 1.5-1.7 (m, 2H), 2.21 (dt, 2H, J = 2.4, 7.7 Hz), 3.60 (dd, 1H, J = 4.1, 18.3), 3.75 (dd, 1H, J = 4.1, 18.3), 4.21 (q, 2H, J = 7.1 Hz), 4.96 (dt, 1H, J = 4.1, 8.0 Hz), 6.61 (brd, 111, J = 8.0 Hz), 7.47 (apparent t, 2H, J = 7.6 Hz), 7.60 (apparent t, 1H, J = 7.3 Hz), 7.94 (apparent d, 2H, J = 7.5 Hz); <sup>13</sup>C NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta = 14.0$ , 14.1, 22.6, 25.5, 29.1, 29.3, 29.4, 29.5, 31.9, 36.5, 40.5, 48.2, 61.7, 128.1, 128.7, 133.7, 136.0, 171.2, 172.9, 198.0; IR (neat) 1683, 1742 cm-1; MS (EI) z/m + 403 (M+); HPLC, Daicel Chiralcel AD,

hexane/PrOH = 19/1, flow rate = 1.0 mL/min:  $t_R = 21.9 \text{ min (S)}$ ,  $t_R = 26.6 \text{ min (R)}$ .

【0072】同様に3eの代わりに表2に示した3a~3fを 配位子としてキラル銅触媒を調製し、不斉Mannich型反 応を行った。表2に各キラル銅触媒、反応収率、および 光学純度を示した。

[0073]

【表2】

触媒	収率 (%)	ee (%)	
Cu(OTf) <sub>2</sub> + 3a	25	63	
$Cu(OTf)_2 + 3b$	32	63	
$Cu(OTf)_2 + 3c$	24	75	
Cu(OTf) <sub>2</sub> + 3d	12	52	
$Cu(Off)_2 + 3e$	20	80	
$Cu(OTf)_2 + 3f$	32	64	
Cu(OTf) <sub>2</sub> + 3e	92	94	

【0074】表2より、各種の配位子(II)を有するこ の出願の発明の新規キラル銅触媒を用いることにより、 高いエナンチオ選択性でNーアシル化アミノ酸誘導体が 得られることが示された。中でも、R<sup>2</sup>として1-ナフ チル基を有する新規キラル銅触媒を用いた場合に、高い 反応収率と光学純度が得られた。

<実施例2>次に、式(B)に従って、本願発明の新規 キラル銅触媒による各種のNーアシルイミノエステル (2) とシリルエノールエーテルまたはビニルエーテル の不斉Mannich型反応について検討した。

[0075] 【化26】

【0076】反応は、実施例1と同様の方法で行った。 触媒は、Cu(OTf)。(3.6 mg, 0.01 mmol)を100℃の 真空下で2時間乾燥させた後、化合物3e (5.4 mg, 0.00 11 mmol) のジクロロメタン (1.0 mL) 溶液をアルゴン 下、室温で加え、得られた薄緑色の液を濃緑色になるま で1.5時間攪拌して得た。

【0077】アルキルビニルエーテルを使用した系では、ジクロロメタン (3.0ml) および0.2N HCIのジクロロメタン溶液 (1.0 ml) を残渣に加える代わりに、THF (5.0 ml) および1N HCI水溶液 (0.25 ml) を残渣に加え、反応液を室温で10分間攪拌した後、溶媒を除去し

て乾燥させ、生成物を得た。 【0078】生成物5b~5dの同定結果を表3~5に示した。

[0079]

【表3】

Ethyl 2-Dodecanoylamino-4-oxo-4-(4-methoxyphenyl)butyrate (5b):  $[\alpha]^{23}_D$  .54.5 (c 0.55, CIICl<sub>3</sub>); mp 71-72 °C; <sup>1</sup>H NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  = 0.88 (t, 3H, J = 6.8 Hz), 1.2-1.4 (m, 19II), 1.5-1.7 (m, 2H), 2.20 (t, 2H, J = 7.7 Hz), 3.52 (dd, 1H, J = 4.0, 17.9 Hz), 3.71 (dd, 1H, J = 4.0, 17.9 Hz), 3.88 (s, 3H), 4.20 (q, 2H, J = 7.1 Hz), 4.95 (dt, 1H, J = 4.0, 8.1 Hz), 6.62 (d, 1H, J = 8.1 Hz), 6.94 (d, 2H, J = 8.9 Hz), 7.92 (d, 2II, J = 8.9 Hz); <sup>13</sup>C NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  = 14.0, 14.1, 22.6, 25.5, 29.1, 29.3, 29.4, 29.5, 31.8, 36.5, 40.1, 48.2, 55.5, 61.6, 113.8, 129.1, 130.4, 163.9, 171.3, 172.9, 196.4; IR (neat) 1602, 1675, 1742 cm<sup>-1</sup>; MS (EI) m/z = 433 (M+); HPLC, Daicel Chiralcel AD, hexaue f PrOH = 19/1, flow rate = 1.0 mL/min:  $t_R$  = 34.8 min (S),  $t_R$  = 39.7 min (R).

[0080]

【表4】

Ethyl 2-Dodecanoylamino-4-ozo-4-(4-chlorophenyl)butyrate (5e):  $[\alpha]^{23}_D$  49.5 (c 0.51, CHCl<sub>3</sub>); mp 79-80 °C; <sup>1</sup>H NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  = 0.88 (t, 3H, J = 7.0 Hz), 1.2-1.3 (m, 19H), 1.5-1.7 (m, 2H), 2.21 (dt, 2H, J = 3.4, 7.6 Hz), 3.57 (dd, 1H, J = 4.2, 18.1 Hz), 3.69 (dd, 1H, J = 4.2, 18.1 Hz), 4.21 (q, 2H, J = 7.1 Hz), 4.94 (dt, 1H, J = 4.2, 7.8 Hz), 6.60 (brd, 1H, J : 7.8 Hz), 7.45 (d, 2H, J = 8.6 Hz), 7.88 (d, 2H, J = 8.6 Hz); <sup>13</sup>C NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  = 14.0, 14.0, 22.6, 25.5, 29.1, 29.3, 26.4, 29.5, 31.8, 36.5, 40.4, 48.2, 61.7, 129.0, 129.5, 134.3, 140.2, 171.0, 173.0, 196.8; IR (neat) 1636, 1688, 1732 cm<sup>-1</sup>; MS (EI) m/z = 437 (M\*); HPLC, Daicel Chiralcel AD, hexaue/PrOH = 19/1, flow rate = 1.0 mL/min:  $t_R$  = 21.5 min (S),  $t_R$  = 32.7 min (R).

[0081]

【表5】

Ethyl 2-acetylamino-4-oxo-4-phanylisutyrate (5d):  $[\alpha]^{23}_{D}$  –102.5 (c 0.44, CICl<sub>3</sub>); <sup>1</sup>H NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  = 1.23 (t, 3H, J = 7.1 Hz), 2.02 (s, 3H), 3.61 (dd, 1H, J = 4.1, 18.3), 3.75 (dd, 1H, J = 4.1, 18.3), 4.21 (q, 2H, J = 7.1), 4.95 (dt, 1H, J : 4.1, 7.7), 6.67 (brd, 1H, J = 7.7), 7.48 (apparent t, 2H, J = 7.6 Hz), 7.60 (apparent t, 1H, J = 7.2 Hz), 7.94 (apparent d, 2H, J = 7.3 Hz); <sup>13</sup>C NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  = 14.0, 23.1, 40.5, 48.3, 61.7, 128.1, 128.7, 133.8, 136.0, 169.9, 171.1, 197.9; IR (neat) 1681, 1686, 1744 cm<sup>-1</sup>; MS (EI) mlz = 263 (M<sup>+</sup>); HPLC, Daicel Chiralcel AD, hexane/PPOH = 4/1, flow rate = 1.0 mL/min :  $t_R$  = 9.8 min (S),  $t_R$  = 12.1 min (R).

【0082】また、表6に反応条件と生成物の収率および光学純度を示した。

【0083】 【表6】

反応	R <sup>3</sup>	R <sup>5</sup>	R <sup>6</sup>	生成物	収率 (%)	ee (%)
1	C <sub>11</sub> H <sub>23</sub> (2a)	Pb	SiMe <sub>3</sub>	5a	92	94
2	C <sub>11</sub> H <sub>23</sub> (2a)	MeOPh	SiMe <sub>3</sub>	<i>5</i> b	97	92
3	C <sub>11</sub> H <sub>23</sub> (2a)	CIPh	SiMe3	5c	88	93
4	C <sub>11</sub> H <sub>23</sub> (2a)	Pb	Me <sub>3</sub>	5a	8.5	90
5	CH <sub>3</sub> (2b)	Ph	SiMc <sub>3</sub>	5d	85	94

びチオエステル由来の各種のシリルエノールエーテルからN-アシル化アミノ酸誘導体が高い反応収率とエナンチオ選択性で得られることが確認された。また、アルキルビニルエーテルについても、対応するN-アシル化アミノ酸誘導体への変換が進行した。

〈実施例3〉 HPA-12の合成

スフィンゴ脂質とは、長鎖塩基であるスフィンゴシンと 脂肪酸よりなる複合脂質の総称で、グリセロリン脂質、 ステロールとともに生体膜の構成成分である。スフィン ゴ脂質は、1874年に脳抽出物中に発見されてから、長 年、その機能が明らかになっていなかった。しかし、近 年、脂質の細胞内シグナル伝達に寄与していることが明 らかになり、その重要性が注目されている。

【0085】脂肪酸がNH₂基によりアミド結合したものがセラミドと呼ばれ、すべてのスフィンゴ脂質の共通部分となっている。スフィンゴ脂質は、その親水基の違いにより、さらにスフィンゴ糖脂質とスフィンゴリン脂質に大きく分けられ、多様な構造を有するものが存在する。スフィンゴ脂質からセラミドが生じると、それは様々な合成・代謝系を経てスフィンゴシン、糖脂質、セラミドー1ーリン脂質、スフィンゴミエリン等に変換され

る。細胞外膜に多く存在するセラミド、スフィンゴミエ リン、糖脂質はエンドソームによりリソソームへ輸送され、酵素によって分解される。

【0086】セラミドは、アポトーシスシグナル伝達分子であることが明らかになっており、セラミドを細胞内に導入させると、DNAの断片化や核の濃縮、断片化などが生じ、アポトーシスを起こす。また、細胞内でスフィンゴミエリンを分解してセラミドが生成されてもアポトーシスが引き起こされることが知られている。

【0087】最近、スフィンゴミエリン合成サイトから 小胞体へのセラミド輸送の抑制剤として作用し、細胞死 を抑制する物質として、(1R, 3R) N-(3-ヒドロキシー1-ヒドロキシメチルー3-フェニルプロピル)ドデカンアミド(HPA-12)が報告されている (Yasuda, S., Kitagawa, H., Ueno, M., Ishitani, H., Fukasawa, M., Nishijima, M., Kobayashi, S, Hanada, K. J.Biol.Chem. 2001, 276, 43994-44002)。 【0088】HPA-12を次式(C)に従って合成した。

【0089】 【化27】

【0090】5a (20.1 mg, 0.050 mmol)のエチレング リコールシメチルエーテル溶液 (0.75 mL) に1M K-Sele ctrideのTHF溶液 (0.25 mL, 0.25 mmol)を-45℃ で加えた。混合溶液を-45℃で2時間撹拌した後、1M super-hydride (0.25 mL)を滴下した。

【0091】反応液を室温まで加温した後、1時間攪拌し、水と30%  $H_2O_2$ を加えて反応を停止し、AcOEtで抽出した。抽出液を飽和 $NaHOO_3$ 溶液で洗浄した後、水層を合わせ、AcOEtで抽出した。また、有機層は塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウム上で脱水した。

【0092】溶媒を蒸発させた後、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、HPA-12を得た。【0093】この出願の発明者らは、キラルジルコニウム触媒を用いたエナンチオ選択的Mannich型反応によりHPA-12を合成し、報告している(Ueno, M., Kitagawa, H., Ishitani, H., Yasuda, S., Nishijima, K., Hanada, K., Kobayashi, S.Tetrahedron Lett. 2001, 42, 7863)。このようなキラルジルコニウム触媒を用いる方法では、HPA-12は6ステップで得られた(全収率6.0%)。一方、本願発明の新規キラル銅錯体を用い

る不斉Mannich型反応では、HPA-12を2aから3ステップ(2ポット)で合成でき、全収率は68.6%であった。

【0094】したがって、本願発明のN-アシル化アミノ酸誘導体の合成方法は、各種のHPA-12類似体への応用範囲が広く、有用性が高いことが示唆される。 【0095】なお、5aの絶対配置は、発明者らによりRであることが報告されている(Ueno, M., Kitagawa, H., Ishitani, H., Yasuda, S., Nishijima, K., Hanada, K., Kobayashi, S. Tetrahedron Lett. 2001, 42, 7863)。

#### [0096]

【発明の効果】以上詳しく説明したとおり、この出願の発明により、新規なキラル銅触媒と、それを用いたNーアシル化アミノ酸誘導体の製造方法が提供される。この発明の方法は、少ない工程でNーアシル化アミノ酸誘導体を高収率およびエナンチオ選択的に製造することを可能とするものであり、各種の天然物質や生理活性物質、あるいはその中間体の合成において有用性が高い。

(10) 103-260363 (P2003-260363A)

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7

識別記号

FΙ

(参考)

CO7M 7:00

C07M 7:00

Fターム(参考) 4G069 AA06 BA27A BA27B BC31A

BC31B BE14A BE14B BE34A BE34B CB25 CB57 CB59

**CB77** 

4H006 AA02 AC44 AC53 BA05 BA46 BJ50 BR10 BT12 BV22

4H039 CA71 CF40 CG90